# INDUCTION OF IMMUNOLOGICAL RESISTANCE

Publication number: JP53121943

Publication date:

1978-10-24

Inventor:

DEBITSUDO HAABEI KATSUTSU

Applicant:

KATZ DAVID HARVEY

Classification:

- international:

A61K39/00; A61K39/35; A61K39/36; A61K38/11;

A61K39/00; A61K39/35; A61K38/10; (IPC1-7):

A61K37/02

- european:

A61K39/00D4; A61K39/35; A61K39/36

Application number: JP19780011053 19780202 Priority number(s): US19770764586 19770203

Also published as:

US4191668 (A1) NL7801220 (A) GB1599454 (A) FR2379287 (A1)

DE2804457 (A1)

more >>

Report a data error here

Abstract not available for JP53121943

Abstract of corresponding document: US4191668

Immunosuppressive agents which are conjugates of an antigen linked to a D-glutamic acid:D-lysine copolymer are disclosed. Also disclosed are methods of preparing the conjugates and therapeutic methods for inducing immunological tolerance to antigens.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

# (19)日本国特許庁

**砂特許出願公開** 

# 公開特許公報

昭53—121943

51 Int. Cl.2 A 61 K 37/02

2)特

識別記号 ABC ABF

52日本分類 30 G 196 30 H 211

30 H 23

庁内整理番号 6617 - 445727-44

43公開 昭和53年(1978)10月24日

3

発明の数 5727 - 44審査請求 有

(全 15 頁)

# 多免疫学的耐性の誘発

願 昭53-11053

20出 昭53(1978)2月2日

※1977年2月3日33アメリカ国 優先権主張

(US) \$1764586

**心発 明 者 デビッド・ハーベイ・カツツ** アメリカ合衆国カリフオルニア

州92037ラジョラ・ラジョララ ンチョロード(番地なし)

和出 願 人 デビッド・ハーペイ・カツツ アメリカ合衆国カリフオルニア 州92037ラジョラ・ラジョララ ンチョロード(番地なし)

分代 理 人 弁理士 小田島平吉

明

1 発明の名称

免疫学的耐性の誘発

- 2 特許請求の範囲
- 1. D -グルタミン酸:D リジン共重合体と 抗原との複合体を含有して成る、抗体反応の抑制 により抗原に対する特異的免疫学的耐性を誘発さ せることができる治療学的免疫抑制剤。
- 2 核抗原がアレルゲン又は自己抗原である特 許請求の範囲第1項記載の免疫抑制剤。.
- 3. 核抗原がペンジルペニシロイル、インシュ リン、オパルブミン、ラクトアルブミン、ペルム ダー草花粉、 アモシー草花粉、果樹園草花粉、及 び草花粉の組合せ、サワギク花粉、サワギク抗原 \_蛇毒液, E、樺の木花粉、蜂毒液、馬嶼滑、猫上皮、ハッ ドドックハウスダストダニ、クリサンテムムロイ カンテムム、アルテルナリアテヌイス、トリブシ

ン、キモトリプシン、ドライロット、パン酵母、 破傷風トキソイド、ジフテリア母素、フイチン及 びその誘導体から成る群より選ばれたアレルゲン である特許請求の範囲第2項記載の免疫抑制剤。

- 4 該抗原がインシュリン、核酸、オリゴデオ キシヌクレオデド、チログロブリン、甲状 線細胞 表面又は細胞質、頭頂細胞、副腎細胞、表面細胞、 葡萄膜細胞、基礎膜細胞、赤色細胞浸面、小板細 胞表面、筋肉細胞、胸腺筋様細胞、ミトコンドリ 7、分泌管础胞、デオキシリポ核酸タンパク質、 アセチルコリン受容体物質、及びその誘導 体から 成る群より選ばれた自己抗原である特許請求の範 囲第2項記載の免疫抑制剤。
- 5. 該共重合体が約84000~64000の 分子量及び約60:40のグルタミン酸:リジン モル比を有する特許請求の範囲第1項記載の免疫 抑制剂。

- 1 -

特開昭53-121943(2)

- 6. 該抗原がペンジルペニシロイル又はその誘 導体である特許請求の範囲第8項配載の免疫抑制 剤。
- 7. 形成された眩疫合体が少なくとも40:8 のペンジルペニシロイル又はその誘導体対共重合 体のモル比を有する特許翻求の範囲第6項記載の 免疫抑制剂。
- 8. 眩抗原がインシュリンである特許請求の頓 囲第8項記載の免疫抑制剤。
- 9. 酸抗原がサワギク抗原尼である特許翻求の 範囲第8項記載の免疫抑制剤。
- 10. 抗原に対して特異的な免疫学的耐性を誘 発する冶療を必要としている個体において抗原に 対する特異的な免疫学的耐性を誘発する治療学的 方法にお Vて、有効な免疫学的耐性形成量の D -グルタミン酸:D - リジン共重合体と該抗原との 初合体を該脳体に投与することを特徴とする方法。

- R -

びその誘導体から成る群より選ばれたアレルゲン である特許 請求の範囲第11項記載の方法。

- 13 該抗原がインシュリン、核蝦、オリゴデ オキンヌクレオチド、チログロブリン、甲状線絀 胞表面又は細胞質、頭頂細胞、副肾細胞、表面細 胞、葡萄膜細胞、基礎膜細胞、赤色細胞表面、小 板細胞表面、筋肉細胞、胸腺筋様細胞、ミトコン 挟 ドリア、分必管細胞、デオキシリポ酸タンパク質、 アセチルコリン受容体物質、及びその誘導体から 成る群より選ばれた自己抗原である特許調求の範 囲承11項配載の方法。
- 14 該共 重合体が約84000~64000 の分子量及び約60:40のグルタミン酸:リジ ンモル比を有する特許請求の範囲第10項記載の 方佉。
- 15. 影抗原がペンジルペニシロイル及びその 誘導体である特許請求の範囲第12項記数の方法。

- 11. 抗原に対して特異的な免疫学的耐性を誘 発する治母を必改としている個体において抗原に 対する特異的な免疫学的耐性を誘発する治療学的 方法において、有効な免疫学的耐性形成盤のD-グルタミン酸:D - リジン共重合体と影抗原との 複合体を眩臓体に役与することから成り、その際 **設抗原がアレルゲン又は自己抗原であることを特** 徴とする方法。
- 12 該抗原がペンジルペニシロイル、インシ ユリン、オパルプミン、ラクトアルプミン、ペル ムター草花粉、アモシー草花粉、果樹園草花粉、 及び草花粉の組合せ、サワギク花砂、サワギク抗 , 蛇毒液 , 原尼、棒の木花粉、蜂毒液、馬顱屑、猫上皮、ハ ッドドックハウスダストダニ、クリサンテムムロ イカンテムム、アルテルナリアテヌイス、トリブ シン、キモトリプシン、ドライロット、パン傑母、 破傷風トキソイド、ジフテリア毒素、フイチン及

16. ペンジルペニシロイル又はその誘導体対 共重合体のモル比が少なくとも40:1である特 許請求の範囲第15項記載の方法。

- 4 -

- 17. D グルタミン酸: D リジン共重合体 とアレルゲン又は自己抗原である抗原と複合体を 含有して成る治療学的免疫抑制剤を製造する方法 **において、約84000~64000の平均分子** 量及びグルタミン酸:リジンのモル比約60: 4 0 を有するD -グルタミン(B:D-リジン共重 合体を抗原と反応させる工程を含むことを特徴と する方法。
- 18 眩反応促合物を約10-12のpHに維 持する特許請求の範囲第17項記載の方法。
- 19. 眩抗原がペンジルペニシロイル、インシ ユリン、オパルプミン、ラクトアルプミン、ペル ムダー草花粉、アモシー草花粉、果樹園草花粉、 及び草花份の組合せ、サワギク花份、サワギク抗

特開昭53-121943(3)

原と、欅の木花粉、蜂毒液、蛇毒液、馬顱滑、 胎上皮、ハッドドンクハウスダストダニ、クリサンテムム、アルテルナリアテヌイス、トリブシン、キモトリブシン、ドライロット、パン降母、破傷風トキソイド、ジフテリア毒素、フィチン及びその誘導体から成る群より選ばれたアレルゲンである特許請求の範囲項17項記載の方法。

20. 骸抗原がインシュリン、核酸、オリゴデオキシヌクレオチド、チログロブリン、甲状線細胞表面又は細胞質、頭頂細胞、副腎細胞、炭血細胞、基礎膜細胞、赤色細胞浸面、小板細胞浸面、筋肉細胞、胸線筋療細胞、ミトコンドリア、分泌管細胞、デオキシリボ核酸タンパク質、アセチルコリン受容体物質、及びその誘導体から成る群より選ばれた自己抗原である特許納求の範囲第17項記載の方法。

- 7 -

#### 8 [発明の詳細な説明]

Dグルタミン酸:リジン共取合体に結合した抗原の複合体(conjugates)である免疫抑制剤(immunosuppressive agents)が開示されている。との複合体の製造方法及び抗原に対する免疫学的耐性を誘発する治療学的方法もまた開示されている。

本発明は抗原に対する個体の免疫学的耐性(immunological tolerance)を誘発するのに好適を複合体に関する。 この複合体は特異的抗原に対する抗体の産生を抑制することにより機能する。 抗原とは、個体中に導入されるとその個体による抗体の産生を引き起こしそしてこれらの抗体と特異的に反応する巨大分子であると定義される。免疫系統を含んで成る器管、細胞及び分子の基礎的機能は異物(foreign substances)を認知し

2 1. 該アレルダンがペンジルペニシロイル又 はその誘導体である特許請求の範囲第19項記載 の方法。

22 形成された複合体が、少なくとも40: 1であるペンジルペニシロイル又はその誘導体対 共重合体のモル比を有する特許請求の範囲第21 項記載の方法。

23 該抗原がインシュリンである特許請求の範囲第19項配数の方法。

24. 該抗原がサワギク抗原 Bである特許 額求 の範囲第19項記載の方法。



- 8 -

の異物は、この異物と眩異物に応答して強生される抗体との間の反応により除去される。一般に、この機能は効果的に且つ宿生を書することをく達成される。しかしながら、或る場合においては、たとえば制御されない反応(アレルギー疾患)又は異常反応〔自己免疫疾患(autoimmune disease)〕の如き病原性疾患をもたらし待る障害が起こることがある。これらの両疾患の発病学は環境的抗原(allergens)又は自己抗原(self-anti-gens)に対する抗体の産生に直接又は間接に関係している。更に、免疫系統の機能は異物を認知し且つ除去することであるので、遺伝的に同一でない(即ちallogenic)受容体個体へ供与体から健康を組織及び器官を移植することが困難である。

個体は抗原との接触(及びそれに対する抗体の

特別昭53-121943(4)

おける逍遥は通常高められた第二次〔既往症の (anamnestic)]反応を誘発する。

とのアトピーの発現は個体内におけるレアギン (reagin)と呼ばれる或る種の組織感作性 [gE抗 体の産生により関与される。とれらのloE抗体は 種々の体組織中に存在する細胞項の受容体 (receptors)に対する高い親和力を有する。との 受容体は体全体にわたる結合組織中の毛質と密接 化渕連して見出される乳腺細胞 (mast cells)上 に及び好塩基性白血球 (basophilic leukocytes) (blood cells) 上にある。乳腺細胞及び好塩基 体 (basophils)は、高含量の楽理学的活性中介体 (mediators)、たとえば細胞質顆粒 (cytoplasmic granules)中に澱縮されたヒスタミン、セロ トニン、 (5 -ヒドロキシトリプタミン) 及びキ ニン(塩基性ペプチド)を含有する。乳腺細胞及 び好塩基体に固定されているloE抗体の抗原との

- 1 2 -

の誘発を回避する投与量で、繰り返し住入すると とによつて個体を免疫する (脱脓作する (de 8 ensitizing)]ことから成る。繰り返し注入はプロ ツキング I g G 抗体の水準を増加させるが細胞に 結合した【gB抗体の水準を増加させないと考え られている。

との脱感作方法は多くの欠点を伴なり。一貫し て治療学的利益を達成するととは困難でありそし て治療は面倒くさい。更に、瑕境的抗原にさらす ことは I g E 抗体のその後の産生を引き起こし、 I g E 抗原反応及びその後の「g E 架橋の可能性 は常に存在する。

自己免疫疾患は、個体が自己抗原に対する抗体 の産生により免疫学的に反応する自己免疫反応か ら生じる病理学的状態である。 自己免疫性は体の 殆んどすべての部分に影響することができ、そし て一般に自己抗原と「0G抗体間の反応を含む。

産生)の結果として変化した状態(altered state) を経験するならは、その抗原又は精造的に同様な 物質とのその後における接触は病理学的反応を誘 発する。かかる個体は1種又はそれより多くの特 異的反応誘発性 (reaction-provoking)抗原化的 して過敏性 (hypersensitive)であると言われる。 これらの個体が適当な抗原を吸入又は摂収すると き、顕著な且つ共通の発現には枯草熱 (hay)で fever)、端息 (asthma)又は蓋麻診 (hives)が包 含される。この形態のアレルギー ("atopy")を発 現させる傾向は遺伝性である (hereditable)。

抗原に対する個体の最初の抗体反応は後におけ る暴露により誘発される反応よりは小さいそして いくらか異なつた抗体反応を誘発する。抗原に対 する最初の暴露は第一次 (primary)反応を誘発す る。第一次反応における抗体水準がもはや検出さ れ得ない点まで下がつた後同じ抗原とのその後に

-11-

接触は「gE抗体の架橋を誘発することができる。 との架橋は化学的中介体を放出する乳腺及び好塩 法体の脱類粒化を引き起としそして先に述べたア レルギー反応の発現を生ぜしめる。

アトピーの発現は細胞に結合した (IgE) 抗体 の産生に依存しているが、免疫系統にとつて重要 な他の種類の抗体は「gG種である。とれらの「gG 抗体は循環抗体 (circulating antibody)又はブ ロツキング抗体 (blocking antibody)と 皆われ る。IgG抗体は抗原と組合わせることもできる。 との組合せは、抗原が細胞に結合した【gEと反応 する能力をプロツキングし、次いで【gE抗体を架 橘することによつて抗原を不活性化させることが できる。

アレルギー疾患を治療する普通の方法は、少益 の増加していく蛍の抗原を間欠的に、たとえば1 超間毎に、且つ乳腺細胞又は好塩基体の脱類粒化

ない。

代表的自己免疫疾患は甲状腺、胃粘膜、副肾、皮 質、赤血球及び滑膜(synovial membranes)を 包含することができる。

或る種の自己免疫疾患に対しては、非特異性の免疫抑制治療、たとえば全体X線照射、又は細胞母性 (cytotozic) 薬剤の投与が使用されて限られてはいるが好結果を得ている。かかる治療の後にには使用される薬剤の拇性及びかかる治療の後に続く種々のガン特にリンパ腫 (lymphomas) 及び細網細胞肉腫 (reticulum ceil sarcoma)の増加した出現率が包含される。更に、慢性の免疫抑制に対する非特異性の試薬の使用は、通常の環境下では問題を引き起とさない環境的菌類 (fungi)、バクテリア及びウイルスからの重症の感染に対する患者の敏感性を大きく増加させる。本明細部に協示された発明は特異的であり且つ不快な (off-ending)抗原に対する抗体反応を抑制するにすぎ

- 1 5 -

する第二次反応はそれが同じ担体上に投与される 時に謝発され得るにすぎず、もしそれが免疫学的 に無関係の担体上に導入されるならば個体はハブ テンに対する免疫学的配像を何ら示さず、そして 典型的な第一次反応を与える。

第二次反応に対する能力が多年にわたつて持続 し得る故に、それは長期に持続する免疫を与える ことができる。第一次反応は抗体がよりゆつくり と現われる故に防御性が小さい(leas protective)。 一連の報告替において、本発明者及びその共同研究者の一人は、適当なハブテンが結合したD-グルタミン酸:D-リジンを使用して、長期のハブテン特異性骨髄由来の細胞耐性の系統を証明しそして特徴づけた。

[J. Exp. Med., Vol. 184, pp. 201-228 (1971); Vol. 186, pp. 1404-1429及Fpp. 426-488 (1972);

抗原油出物による環境的アレルギーの治療のプロッキング脱感作方法及び自己免疫疾患の非特異性免疫抑制と対照的に、本発明は特異的抗原に対する抗体の産生の抑制による特異的免疫学的耐性の長期持続状態を誘起する手段を提供する。

免疫学の分野における従来技術の観点から、抗原とハブテン間の区別を認識することは重要である。既に定録した如く、抗原は抗体の産生を引き起こしそして産生した抗体と特異的に反応する。対照的にハブテンはそれ自体抗体産生を刺激しないが一旦産生された抗体と結合する小分子として定義される。更に一般に細胞免疫(collular inonunity)を誘発せず、他のハブテンに対する担体として働かずそして免疫原性担体上に導入された時のみ抗体産生を誘発する。抗・ハブテンに対反応は厳密を担体特異性を有する。ハブテンに対

- 16 -

Vol. 188, pp. 812-817 (1978);
Vol. 189, pp. 1446-1468 (1974)
及び Proc. Natl Acad. Sci. U. S. A. Vol. 71,
pp. 8111-8114器照]。

本発明者と共同研究者の一人による最近の研究 はヌクレオンドデターミナント (nucleoside determinants)に対する耐性はヌクレオンドと D-GLとの複合体を使用することによつて得ら れ得ることを証明した[J. Immunol., Vol. 114, pp. 872-876 (1975)参照)。 ヌクレオンドの研究は、複案環式塩基及び5 段磁

特開昭53-121943(6)

から構成されているヌクレオシドの混合物に対する耐性の誘発を取り扱つた。との研究は DNP - D - G L に対する耐性の誘発に類似している。

これらの免疫学的研究は、D-GL共敢合体の如き適当な非免疫性担体にカップルした時に単一デターミナントとして機能する化学成分に対する抗体反応の抑制を証明する点で利益があるが、抗原に対する免疫治療学的適用は開示されていない。ベニシリンアレルギー及び主要な抗原性デターミナント(antigenic determinant)、[ペンジルベニシロイル(BPO)]の使用に関することでの実験的結果はProo。Natl. Acad. Sci. U.S.A., Vol. 78, &6, pp. 2091~2095(1976)に開示されている。

本発明の主題事項は、

(q) 個体中での特異的抗体産生を抑制することができる治療学的免疫抑制剤を包含する。該免疫

- 19 -

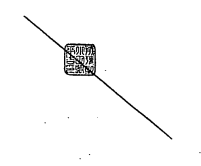
ドライロツト (dry rot)、パン酵母、破傷風トキ ソイド (tetanus toxoid)、シフテリア 海条 (diphtheria toxin)、フィチン (ficin) 及びそ の誘導体が包含される。自己抗原には、核酸、オ リゴテオキシヌクレオチド、チログロブリン、甲 状腺絲胞表面 (thyroid cell ourface) 又は細 胞質 (cytoplasm)、頭頂細胞 (paristal cell)、 副腎細胞 (adrenal cell)、表面細胞 (epidermal cell)、葡萄膜細胞 (uusa cell)、基礎膜細 胞 (basement membrane cell)、赤色細胞表面 (red cell surface)、小板細胞表面 (platelet cell surface)、筋肉細胞胸腺筋様部細胞 (thymus myoid cell)、ミトコンドリア、分泌管ಮ 胞 (secretory duct cell)、デオキシリポ核酸 タンパク質、アセチルコリン受容体物質 (acetylcholine receptor substance)、インシュリン 及び他の正常ホルモン及び組織因子が包含される。

抑制剤は、D-グルタミン酸:D-リジン共塩合 体と抗原との複合体である。との抗原はアレルゲ ン (allergen)又は自己抗原 (self-antigen) の 何れであつてもよい。アレルゲンには、ペンジル ベニシロイル、インシユリン、オパルブミン (oval bumin)、ラクトアルブミン、ペルムダー草 花粉 (bermuda grass pollen)、アモシー草 (timothy grass)花粉、果樹園草 (orchard grass)花粉 及び 草花粉 (grass pollen)の組合せ サワギク (ragweed)花粉、サワギク抗原 E、 樺の 木 (birch)花粉、蜂毒液 (bee venom)、蛇毒液 (snake venom)、馬の護層 (horse dander)、猫 上皮 (cat epithelial)、ハッドドック (haddock)、 ハウスダストダニ (house dust mits)、クリサ ンテムムロイカンテムム (chrysanthemum Leucanthemum)、アルテルナリアテヌイス (Alternaria tenuis)、トリプシン、キモトリプシン、

- 2 0 -

(b) D-グルタミン酸: D-リジン共取合体を抗原と反応させることによつて治療学的免疫抑制剤を製造する方法。カツブリングした抗原-D-GL複合体は常用の精製技術によつて回収される。及び

(4) 前記した抗原とD-グルタミン酸:D-リジンとの複合体の投与による、抗原に対する免疫学的耐性誘発治療を必要としている、個体における抗原に対する免疫学的耐性を附発する治療学的方法。



特開昭53-121943(7)

本発明は特異的に不快な抗原に対する免疫学的 耐性の誘発に関する。との抗原はD-GL共重合

体にカップリングしている。達成された免疫学的 耐性は、個体が、個体への抗原の導入に応答して

抗体を産生しないような特異的非反応性状態と定 終することができる。誘発される耐性は、

(1) 抗原 - D - G L で処理された個体が一次の抗原 - 特異性抗体反応を発現させることができないこと。

- (3) 抗原によつて先にプライムされた (prim-ed) 個体が、抗原 D G L 複合体による処理に続いて第二次抗 抗原反応 (anti-an-tigen response) を引き起こすことができないこと

- 28 -

するための投与形態は製薬科学において認知され た方法により製造することができる。

ペニシリンの如き医薬品に対する過敏症反応 (Hypersensitivity reactions)人 間において良く知られているアレルギー疾患であ る。ペニンリンに関して説明されている関与する 機構は一般にアレルギーに対するモデルと考える ことができる、特異的抗原・抗体反応の抑制の完 全な研究を行なりために、ペニシリンモデルのア レルギーが使用された。

ペニシリンは比較的不安定であり、そしてその 密液の大部分はペニシロイル並びにタンパク質の アミノ基及びスルフヒドラール基の他の健集基を 形成する高度に反応性誘導体である、少なくとも 少量のペニシリネートを含有する。最も広範囲に 使用されたペニシリンである結晶性カリウムペン ジルペニシリンG(KPG)から誘導されたペニ でよつて発現せしめられる。

との抑制は特異的抗体反応に対する有効な抑制 作用を有する或る量の抗原 - D - G L 複合体をそ の個体に投与するととによつて達成される。との 明細醇において使用された用語 " 脳体 " とは、人 間又は人間に対するモデルである実験動物を意味 する。本発明の複合体の使用に対する医学的指示 は、個体内での特異的抗原に対する抗体反応を抑 制することが所望される何れかの条件である。用 語 「抗体反応の抑制 「又はその用語の均等ないか なる用語も、特異的抗原に対する免疫学的耐性の 意発ある程の増加を意味する。この抑制は個体に 抗体反応を抑制又は減少せしめる投与量又は一連 の投与量を投与することにより達成される。その **量は個体により又は指示によつて変わるけれども、** 余計な実験を行なりことなく医師によつて容易に 決定される。皮下投与が好ましい。複合体を投与

- 24-

シリンGはカルボキシル基に結合したペンジル基を有し、ペニシリンGの主要な抗原デターミナント、即ち抗体 - 抗原反応の特異性を決定する抗原分子の限られた部分はペンジルペニシロイル(以後BPOと称する)である。

本発明の抗原 D - G L 複合体を製造する方法は
D - G L 共重合体を T ルカリ溶液中 に溶解しそしてこの T ルカリ溶液を約2~8 モル当量の抗原と反応させることを含む。反応混合物を約10℃乃至80℃の温度で約1時間保持する。反応混合物の p H は T ルカリ物質、たとえば K O H 又は N a O H の添加により約10-12の範囲に保持する。抗原複合体を公知技術、たとえば透析により洗浄し精製する。それぞれ約84000、約50,000及び約64000分子量並びに グルタミン酸:リジンのモル比60:40をを有する適当な共重合体がマイルズラボラトリーズ ( Miles

特別昭53-121943(8)

Laboratories), Inc., 1127 Myrtle Street, Elkhart, Indiana, 46514から入手できる。

本発明の複合体の免疫特異性特徴を決定するた めに、抗原に対する高力価のIgE、IgG、及 びIOM抗体反応が抗原キーホールアオガイ (keyhole limpet)へモシアニン(KLH) の腹腔内(i.p)注入によつてマウス中に誘発 された。次いで反応において産生された抗体の量 は以後に記載したアッセイ法により側定された。 第一次免疫の前叉は後に本発明に従う抗原 - D -G L に よるかかるマウスの処理は液素性 (humoral)及び細胞水集の両方で側定した Ig E 及び I g G 種のその後の抗 - 抗原抗体反応の顕著な抑 制をもたらす。

- 1 BPO-担体復合体
- (a) BPO-KLH及びBPO-BSA

- 27 -

BPO 43 - BSA ( x - NH 2 に当量のカリウム ペンジルペニシリン10当量); BPO10-KLH(v-NH2 に当量のカリウム ベンジルベニンリン10当量:50 5-NH:基 で評価して100000のKLHのサプユニット の分子量)

(b) BPO-SRBC [ヒンジ赤血球 (Sheep Ergthrocytes) ]血槽 BPO - 特異的 IgG 抗体を試験するのに使用するために、BPUを J. Immunol. 96, pp. 707-718 (1966) に配載の方法によつてSRBCにカ ップリングした。

前記の如くして製造したBPO - 担体はマウス の免疫又は以後に詳細に述べる抗 - BPO抗体の 側定に僻し使用した。

### 1 免疫化手順

マウスを 0.5 山無菌塩溶液(8187ils

BPO&J. Clin. Invest. 47, pp. 5 5 6 - 5 6 7 ( 1 9 6 8 ) 及び Int . Arch . Allergy, 89, pp. 156-171 (1870)に記載されたキーホールアオガイへ モシアニン(KLH)及びウシ血情アルプミン (BSA)にカップリングさせた。複合体の蛋白 質濃度はキエルダール法盤累分析(BPO基によ り寄与された選累の量に対する補正を伴なつて) 「により決定された。複合体はペナマルデート (penamaldat●)渡腹を決定することにより BPO含有率をアッセイされた。ペナマルデート 測定はBPO - D - GL複合体の分光光度法によ る定量的決定を含む。[Methods in Immunology and Immunochemistry, Academio Press, pp. 141-142 (1967)参照]。得られたBPO/KLH及

- 28 -

びBPO/BSAのモル比は

salins)の容量中のAl(OH)。ゲル〔みよ うばん ] 4 m 上に吸着された B P O - K L H 1 μ 9 の腹腔内(i,p) 注入により免疫した。第一 次注入後2~4週間目に強化注入(Booster injections)が腹腔内に与えられた。みよ うばん 2 号と混合した 1 μ β Β Ρ Ο - Κ L Η によ り強化注入を行なつた。

第一次及び第二次免疫の後にいろいろな間隔で マウスを後方眼窩敷(retro - orbital plexus)から出血させそして血膚抗体水準を ♪ 下記に示 した如く決定した。

Ⅲ 抗 - BPO抗体の側定

血槽IgE抗体

受働皮膚アナフイラギシス(PCA)

PCA法は所定群のマウスから血清をプールし そして該血情を2%正常ラット血骨中で逐次に希 駅する(2倍)ととを含む。種々の希釈率の各々

特問昭53-121943(9)

の0.1 以分貨を試験ラットの毛をそつた背側皮膚 (dosal skin)に皮内に注入した。4-2 4時間の感作期間の後、この方法によつてIgE 抗体のみを測定するPCA反応を、リン酸塩緩衝 食塩水中に溶解した1.0%のエパンス背染料 (Evans' blusdys)中のBPO-BS±の 静脈内住入(毛をそつたラット体重 250 9 m に つき1m)により誘発せしめた。PCAカ価は5 ina直径プルーイング反応を生ぜしめる血滑のもつ とも高い希釈率の逆数として表わされる。 [Life Science, 81, pp. 818-820(1969)終照]

· 血膚抗 - K L H 抗体の側定

血槽 I g E抗 - K L H抗体水準は前記 した PC A 反応により決定された。 Ig G抗・KLH抗体は J. Immunol. 114, pp. 872-876 ( 1975)中に記載の<sup>125</sup> I -標識された単盤体 -81-

E)を含有する 0.1 M 炭酸水素ナトリウムの種々 の変化及び最終的にリン酸塩設衡された食塩水に 対する権々の変化を含む。

前記した方法によるBPO-D-GL双合体の 分析はBPO-D-GLモル比がBPOw-D-GL(2当量のカリウムペンジルペニシリン/当 世<sub>ァ</sub>−NH<sub>2</sub>)であることを示した。産生した BPO -D -G L複合体はペンジルペニシロイル 又はその誘導体対共重合体のモル比が少なくとも 40:1であつた。

BPOに対する高力価 IgE、IgG及び IgM 抗体反応はBPO・KLHの腹腔内住入により誘 発された。第一次免疫化の前又は後の何れかにお いて本発明に従りBPU-D-GLにより後記す る如く、かかるマウスの治療は、液素性及び細胞 水準の両方で側定したIgE及びIgG種のその 後における抗 - BPO 抗体反応の顧者な抑制をも

KLHを使用してラジオイムノアツセイにより決 定した。

下配実施例により本発明の複合体の製造を説明 する。

**奥施列1** 

## BPO-D-GL複合体

約50000の平均分子量及びグルタミン酸: リジン残酷モル比60:40を有するD-GL共 重合体の18分量を0.1m炭酸ナトリウム俗液 (pH=115)中に俗解した。pHを1NaOH の添加により約10-12に維持した。2~8モ ル当世のカリウムペンジルペニシロイルを加え、 そして反応混合物を約10~80℃の温度に約1 時間保持した。

得られるBPO -D-GL複合体を透析精製に より未反応ペニンリン塩から分離した。との透析 は1 %シエチルアミノエチルセルロース (DEA

- 8 2 -

たらした。

BPO-D-GL処理が第一次免疫化に先行す る場合にBPO-D-GLによるBPO-特異性 耐性の誘発

## 液素性免疫反応の分析

二つの群の正常なBALB/Cマウスを4投与 量の食塩水又は500μgのBPO-D-GLに より8日間隔で皮下に注入した。この治療法は、 (1) 皮下経路の方が D-G L 複合体による耐性誘発 に対しては腹腔内よりと同じ程又はそれより良好 であること及び(2) 2 回のBPO - D - GLの 500 μβ投与遺が顕著ではあるが不完全を程度の耐性 をもたらすことを証明した予備実験をペースとし て選ばれた。最後の投与後1週間目に、動物はみ ようばん 4 叫と混合した感作性抗原 B P O - K L H1μβで第一次の免疫を行ない、免疫工程はか かるマウス中における良好なI g E 、I g M Q U

特別昭53-121943(10) ス関のIg E 抗 - K L H 抗体力価を 8 5 日観終期

間にわたる比較は耐性特異性を示した。

J. Immunol. 111、688-640頁 (1978) に記載のヒンジ赤血球にカンプリンクしたBPOを使用して受働血球凝集反応 (passive hemagglutination) により血槽BPO-特異性IgM及びIgG抗体を決定した。IgG及びIgM植の抗-BPO抗体反応は前記したIgE種の結果に類似していた。BPO-D-GLで処理したマウスは全免役期間及びその後の第二次挑戦の期間にわたつて対照に比較して顕著に低い水準のIgG抗-BPO血槽抗体を示した。

脾細胞(spleen cells)を無角条件下に除去し、そして Soience 140、405 -411頁(1968)に記載の方法によつてBPO - 特異性血小板形成性細胞に対して分析した。

- 86 -

表 【 。 。 血液抗体反応

> BPO-KLHに対するBALB/ c マウス の第一次 I g E 抗 - BPO 抗体反応に対する BPO-D-G L 予備処理の効果

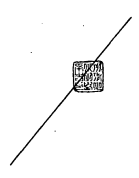
	工程成績		血情抗 - BPO抗体
群	予備処理	プライミング 後の日数	I g E
I		7	< 1 0
	(対照)	1 4	1 6 0
	食塩水 8.c.	2 1	8 2 0
		2 8	8 2 0
		8 5	2 5 6 0
U	BPO - D - GL s, c, (500μ9×4)	7	< 1 0
		1 4	< 1 0
		2 1	< 1 0
		2 8	< 1 0
		. 8 5	4 0

IgG第一次抗 - BPO抗体反応を誘発すること が見出された。すべての動物を1週間間隔で出血 させそしてそれらの血清の抗 - BPO及び抗 -KLH抗体の分析を行なつた。第一次免疫後28 日目に、両群のマウスはみようばん2個と現合し た1μgのBPO-KLHで第二次挑戦が行なわ れた。7日後それらは出血せしめ、そして殺した。 工程成績表及び血清抗体反応のデータを表しに要 約した。対照動物は14日までに良好な弱一次 I g B 抗 - B P O 抗体反応を発現せしめ、それは 2 1日までにピークに達した。これらの動物は 28日目の第二次挑戦に続いて85日目に鋭い既 往症反応を示した。対照的に、 BPU - D - GL で予備処理したマウスは28日の第一次経過にわ たつて検出可能な I g B 抗 - B P O 反応を生ぜず そして単二次挑戦に続いてほんの近い盤の抗体を 強生したにすぎない。処理したマウスと対照マウ

-85-

異種妻子皮下アナフイラキシス反応

(heterologous adoptive cutaneous anaphylaxis reactions)を
J. Immunol. 111、688-640頁
(1978) に記載の如くして行なつた。データはIgG及びIgM種の実質的により値かなBP
O-特異性抗体が未処理対照マウスと比例して
BPO-D-GLで処理したマウスの解細胞中に存在していることを示した。



特開昭53-121943(11)

第二次挑戦は 2 8 日目に 投与した。 先に免疫されたマウスに かける B P O - D - G L の 役与による B P O - 特異的 耐性の 誘発

8 つの祥のBALB/ c マウスを、みようばん 4 写と現合したBPO - KLH1 μ g により 腹腔内にて免疫した 2 週間後、 この祥を出血せしめ、次いで食塩水、 5 0 0 μ g の BPO - D - G L g 腔内又は 5 0 0 μ g の BPO - D - G L s. c.にて隔日にて 2 回(1 4 日及び 1 6 日に)処理した。 1 8 日目に、すべての動物をみようばん 2 呵と に もした BPO - KLH1 μ g で第二次挑戦し、そしてその後の 8 週間にわたり 7 日間隔で出血させた。 第二次免疫後 2 1 日目に、動物を殺しそして たの解細胞を BPO - 特異的斑(plaque)形 成性細胞に対して分析した。

血清抗体反応の工程成績及びデータを表 II に要約する。8つの群のマウスはすべてBPO-D-

- 89 -

抗-BP0反応において実質的に抑制された。

#### 表 [

BPO-KLHに対するBALB/cマウスの第三次IgE抗-BPO及が抗-KLH抗体 反応に対するBPO-D-GLによる問嘱的 に行なり処理の効果

	工程成績		血滑坑 - BPO抗体 (PCA力価)
群	間隔を置いた 処理	第二次挑戦 後の日数	I g E
	(対照) 食 塩 水	- 4	8 2 0
I		7	1 2 8 0
		1 4	1 2 8 0
		2 1	8 0 0
	BPO-D-GL 腹 腔 内 (500μ9×2)	- 4	8 2 0
I		7	4 0
		1 4	4 0
		2 1	4 0
	BPO - D - GL ε, c, (500 μθ × 2)	- 4	8 2 0
II		7	4 0
		1.4	2 0
		2 1	< 1 0

GL処理のすぐ前に比較し得る水準のIgE抗BPO抗体を示した。BPO-KLHによる第二
次挑戦に続いて、未処理対照マウスは7日及び
14日は高原状で挑戦後21日までいくらか傾斜
した既往症のIgE反応を示した。対照的に、B
PO-D-GLで処理された2つの群はBPOKLHによる第二次免疫に反応せずそして更に循環しているIgE抗-BPO抗体水準の減少を示し、
これは皮下にてBPO-D-GLで処理した群において対も顕著であり;後者の群のIgE力価は
21日目に何も検出できなくなるまで漸進的に減退した。21日間の観察期間にわたり処理マウスと対照マウスとの間の比較し得るIgE抗-KLH
抗体力価は耐性特異性を示した。

IgG 種の抗 - BPO抗体反応における同様な 発見が得られた。かくしてBPO - D - G Lによ り処理したマウスは対照と比較してそれらのIgG

- 40 -

牌細胞試験は処理されたマウスの脾中のIgG及びIgM 植のBPO - 特異的抗体の水準が未処理対照の哔におけるよりも低いことを示した。

上記のことから、本発明は特異的抗原に対する 免疫学的耐性の状態が適当な抗原 - D - G L 複合 体の投与により個体中に誘起され得る方法を与え る。耐性は I g E 並びに I g G 及び I g M 抗体種にお いて示される。更に、試験結果は耐性が処理期間 に動物の免疫状態にかかわりなく確立され得るこ とを示す。

#### 奥 施 例 [

# BPO-D-G<u>L 複合体</u>

平均分子量約64,000及びグルタミン酸:リジン残基モル比60:40を有するD-GL共重合体18分量及びカリウムペンジルペニシロイル0.58分量を0.1M炭酸ナトリウム溶液中に溶解した。pHを1NNaOHの添加により10-12

特開昭53-121943(12)

間に保持した。反応混合物を約80℃の温度で約1½時間維持した。

得ちれる B P O - D - G L 複合体を 1 % D E A E セルロースを含有する 0.1 M Na HCO 。 に対して透析による未反応ペニシリン塩から分離した。 透析は約1 週間の期間進行せしめられた。

前配した方法により得られたBPO-GL複合体の分析はBPO:D-GLモル比がBPOes-D-GLであることを示した。

## 爽 施 例 Ⅱ

## インシュリン - D - G L複合体

- 48-

2.5×10<sup>-8</sup> M E D T A を含有する 0.1 M (NH<sub>4</sub>)。
CO<sub>4</sub> に対して透析し、そして溶出剤として 2.5×
10<sup>-8</sup> M E D T A を含有する 0.0 1 M NH<sub>4</sub>HCO<sub>4</sub>
を使用してセフアデックス (Sephadex) 6 7 5 カラム上で分画した。 複合体を蒸留水に対して更に
透析しそして凍結乾燥した。

## 夹 施 例 N

# ヌクレオチド - D - G L 複合体

とうし胸腺(Calf thymus) DNAのデオキシリボヌクレアーゼ(DNase) Iによる消化、それに続くDEAE Sephadez A25カラム上での分画によりオリゴデオキンヌクレオチド(三量体及び/又は四量体)を製造した。との処理は、5mMトリス(ヒドロキンメチル) Tミノメタン(・TRIS・) - 7 M 尿紫酸質液(pH = 7.6)中の0.4 M LiCl 線状勾配を使用することを含んだ。溶出剤として蒸留水を使用してクロマトグ

2・4・ジイソンアネート(TDIC)を0℃のインシュリン格液に加えた。反応混合物を約80分間0℃にて放しく境拌し、次いで約2~4℃の温度で10分間120009にて選心分離した。上進液を栓をした試験音中にデカントし、そして試験音を氷浴中に入れた。反応を氷浴温度に更に1時間進行せしめた。

D-G L 溶液をインシュリン溶液に加えた。反応混合物に加えられたインシュリン対 D-G L のモル比は 10:1であつた。反応を約85~40 Cで1時間進行せしめた。次いで反応混合物を

- 4 4 -

ラフィー法により、尿素を生成したオリゴデオキ シヌクレオチドから除去した。

生成したオリゴデオキシヌクレオチドを、約64000の平均分子造及びグルタミン酸:リジンモル比60:40を有するD-GL共重合体と反応させる。反応はカップリング剤として1-エチル-8-ジイソプロピルアミノカルボジイミド塩酸塩(EDC)を使用して蒸留水中で行なり。

得られる被合体を 2 ~ 4 C で約 1 週間の透析に より不純物及び未反応出発物質から分離する (J. of Immun. 9 6、8 7 8 (1966)]。 こうし胸腺 DNAをデオキシリボヌクレアーゼー により消化し、それに続いて該原科を約10000 の分子並カット・オフを有する炉過器中を通過せ しめることによりオリゴヌクレオチドもまた製造 された。好適炉過器はロームアンドハース社 (Rohm and Haas Co., Independence Mall

特開昭53-121943(13)

West Philadelphia, Pennsylvania, 18105)
の部門、アミコン (Amicon) から趙標名PM 10の下に入手できる。 戸液をオリゴデオキシヌ
クレオチドのリースとして使用した。

ヌクレオチドは複案選式塩基、五炭糖及びホスフェートから成る。核酸は、ホスホージエステル結合により相互に結合した4の異なつたヌクレオチドから成る。オリゴヌクレオチドにる100元のジェステル結合により相互に結合。このジェステル結合により相互に結合。このジェステル結合により相互に対合。このではアクレオチドを比較的的抗体は塩香を入びするのみならずこれらのレオチドを含有すでも対しならずこれが、アクレオチドを対しても特異的ではある。故で、非免疫原性担体によって、自己免疫疾患の病理学的状態に返する。

- 47 -

により7.5-80に上昇せしめた。

Worthington Biochemicals, Inc.

Freehoed, New Jersey, 0 7 7 2 8 から入手 できるサワギク抗原Eの 5 四分量を蒸留水中に溶 解し、D-GL-ウッドワーズ試薬溶液に加えた。 抗原Eは 8 7.8 0 0 の分子量を有し、窒素は 1 7.1 まであり、炭水化物は 0.2 まであつた。 S 値は 3.0 5 であり、 1 cmにおける 1 ま溶液の吸光 係数 (280 4)は 1.8 であつた。

混合物を 6 ℃で 2 4 時間撹拌した。 反応混合物を 容出剤として 0.1 M NH, HCO。 を含めて、 0.0 1 M NH, HCO。 を含めて、 0.0 1 M NH, HCO。 を使用してセフアデックス G -1 0 0 カラム上で分面した。 第一ピークを含む音を相互 に ブールし、 そして 複合体を 更に 蒸留 水に 対して 透析 しそして 複結 乾燥 した。

本発明は、いかなる抗体機能障害に関しても病 理学的発現の治療に対して治療学的激奏を有する。 連した核峻様環境が得られる。対照的に、ホスホーツエステル結合を含まないヌクレオッドに対する耐性の先行技術による誘発はハブテン・D・G L 耐性、たとえば、Dnp・D・G L により密接に関連している。オリゴデオキシヌクレオチドに対する耐性の誘発は核酸に対する耐性の誘発に呼しいと考えることができる。

夹 施 例 V

## サワギク抗原E-D-GL複合体

64.000の平均分子量及びグルタミン酸:リジンモル比60:40を有するD-GL共重合体50 マ分量を蒸留水2 \*\*\*中に溶解した。溶液を氷浴中で0℃に冷却しそして撹拌した。N-エチル・5-フエニルイソやサゾリウム8'-スルホネート(Woodward's Reagent)50 マ分量を蒸留水0.5 \*\*\*中に溶解し、D-GL溶液に加えて、浸拌を0℃で約1時間続行した。pHを2N NaOH

-48-

先に示した如く、多数の個体が環境的抗原に対して過敏症であるので、とれらのアレルギー症状を 軽減するべき治療方法は大きな治療学的価値がある。本発明により、特異的な感作性抗原に対答する「gE 及び I g G 抗体産生は大巾に抑制される。

従つて、本発明の抗原 - D - G L 複合体及び治 假は、アレルゲンとして表示される広い範囲の環 境的抗原を含む。たとえば、代表的アレルゲンは ペニシリンの如き医薬;インシュリンの如きホル モン・サワギク、ペルムダー草、果樹園草及びア モシー草の如き花粉、クリサンテムムロイカンテ ムムの如き花の花粉及び棒の木の如き樹木花粉; すずめ蜂(bee wasp)及び蛇の毒液;鳥鵐屑の如 き動物のふけ(danders);油土皮の如き食品タ ンパクダアレルゲン、ハウスダストダニ;パン酵 母【 要猶解母菌 (Saccharomyces cerevisiae)

特別昭53-121943(14)

の如き菌類; アルテルナリアテヌイスの如きカビ類; ジフテリアの如き毒素; 破傷風の如きトキソイド; オパルプミンの如きタンパク質; トリブシン、キモトリプシン及びフイチンの如き酵菜; 及びこれらのアレルゲンの誘導体を包含するがそれに限定するものではない。

過敏症の個体にアレルギー症状を生ぜしめる前記した環境的アレルゲンに加えて、本発明は自己免疫疾患の治療に対して治療学的価値を有する。自己免疫疾患は個体の体の治んどすべての部分に影響を及ぼすことができる。いくらかの反応は治官・特異性抗体を志向し、そして特定の細胞を付る異性抗体を志向し、そして特定の細胞を対しても対域の壁細胞に向けることができる。他の反応は広く分布した抗原に向けられ、そして伝染性疾病、たとえば全身系紅斑性狼疫(systemic lupus erythematosus)(SLE)に関連して

いる。更に他の疾病においては反応はこれらの強端の中間、たとえば慢性の糸球体脊炎(glomer-ulonephritis)及び肺出血(pulmonary hemorrhages)により特散づけられたグッドパスチュア病(Goodpasture's disease)であり、抗体は腎糸球体(Kidney glomeruli)及び肺契質(lung parenchyma)の基礎腹に付着している。抗体は、アセチルコリン受容体部位に対する抗体が神経インパルスの伝達を阻害する筋無力症(myasthenia gravis)において生じる如く、特異的細胞受容体に対しても産生される。抗体はインシュリン受容体部位に対して形成されることができて細胞に対するインシュリンの結合を阻止し(blocking)、それによりホルモンの正常な作

- 5 2 -

用を妨害する。

- 5 1 -

代表的な自己免疫疾病及び対応抗原は、

甲状腺	ハシモチの甲状腺炎 ( Hashimoti's thyroiditis ) ( hypothyroddism )	チログロブリン 及び
	甲状腺中毒症 (Thyrotoxicosis) (hyperthyroidism)	甲状腺細胞表面
肖の因子(1) 粘膜	飛性貧血(ピタミン12不足)	固有の頭頂細胞
刨臂	アジソン網 (Addison's dissass)	副脊細胞
皮順	<b>\$ 常性天疱液</b> (Pemphigus vulgaris)	表面細胞 (Epidermal cells) 及び
	(Pemphigoid)	表皮 - 真皮間の基礎膜
Ø	交感性眼炎 (Sympathetic ophthalmia)	葡萄膜
赤色細胞	自己免疫性俗血性貧血	赤色細胞 表面

(antoimmune hemolytic

anemia)

小板

自然発生の血小板減少性貧血

(Idiopathic thrombocy to: -

penie purpura)

小板表面

骨格筋及び

筋無力症

筋肉細胞

心筋

(Myasthenia gravis)

及び胸腺筋様部細胞

肝威(胆道)

第一次胆汁性肝硬变

(primary biliary cirrho-

818)

ミトコンドリア(主として)

**唾液腺及び硬腺** 

ショーグレン病

(Sjögrens's disease)

分泌質、ミトコンドリア核及び I g G

を含む

滑液域他

リウマチ様関節炎

(Rheumatoid arthritis)

Ig GOF o領域

-54-

本発明の方法によれば、自己免疫疾病の軽減は 前記した種々の自己免疫疾病において包含された 適当な抗原をD-GLにカップリングさせること により達成され得ることは明らかである。自己抗 原に対するIgG 抗体の産生の抑制は治状学的に 価値がある。

特許出額人

デビッド・ハーペイ・カッツ

代理人 弁理士 小田島平

